JP,06-015036,B [CLAIMS] JP-A - 15036/1996

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] Silica gel which the phthalocyanine frame combined through the organic radical. [Claim 2] The approach of the polycyclic organic substance characterized for the polycyclic organic substance intermingled in a solution using the silica gel which the phthalocyanine frame combined through the organic radical by adsorption, desorption, or dissociating.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

This invention is the approach of the polycyclic organic substance using the silica gel and it which the phthalocyanine combined.

Furthermore, this invention relates alternatively in detail the silica gel to which the chemical bond of the phthalocyanine frame was carried out and the polycyclic organic substance intermingled in a solution by using it as an adsorbent, especially a mutagen to adsorption and the approach of carrying out desorption.

In recent years, the mutagen intermingled for an environment, food, etc. at a minute amount attracts attention with the increment in the death rate by the gun. For this reason, development of the removal technique of these matter and its analytical skill has been a very important technical problem.

As a useful approach, the approach of a publication is learned by the alternative adsorption treatment of such a mutagen, and desorption concentration at JP,58-47001,A and JP,58-170506,A. Each of these uses as an adsorbent what carried out the chemical bond of the phthalocyanine frame to the organic material.

this invention persons found out that the silica gel which was made to carry out the chemical bond of the phthalocyanine frame to silica gel, and was obtained is useful as an alternative adsorbent of a polycyclic organic substance, especially a mutagen, especially that it was very useful as a bulking agent of high performance chromatography.

That is, this invention is the approach of the polycyclic organic substance characterized for the polycyclic organic substance intermingled in a solution using the silica gel and it which the phthalocyanine frame combined through the organic radical by adsorption, desorption, or dissociating.

In this invention, the silica gel which the phthalocyanine frame combined through the organic radical is combined with the organic radical which has a phthalocyanine frame by making into a reaction radical the hydroxyl group which is on the surface of silica gel. In order to manufacture phthalocyanine joint silica gel, after changing into the hydroxyl group of silica gel, or the organic radical which has other reaction radicals for this, it can carry out by making it react with the compound which has a phthalocyanine frame and has said hydroxyl group or a reaction radical, and a reaction radical that reacts.

As the concrete manufacture approach, the following approaches are raised, for example. That is, the amino compound which the amino compound which was made to react with the hydroxyl group of silica gel and amino alkyltrialkoxysilane, and was obtained was made to react with the phthalocyanine compound which has a reactant halogen or a double bond, the approach to which it is made to react, or the hydroxyl group of silica gel and amino alkyltrialkoxysilane, and was obtained is made to react with a dicarboxylic acid derivative further, it considers as a monocarboxylic acid compound, this is added to acid halide, and there are a functional group of a phthalocyanine compound, the approach of making it react, etc.

In this invention, the approach of the former with easy acquisition of a raw material, i.e., the silica gel with which it has an amino alkyl group and the approach to which the phthalocyanine compound with which it has a reactant radical is made to react, is advantageous.

The silica gel which has an amino alkyl group is already known. The process is indicated by work (Kodansha September 1, 1976 issue) besides "experiment and application affinity chromatography" 1000 Ichiro Hata, and the 80-81st page.

As for the phthalocyanine compound which has a reactant radical on the other hand, it is advantageous to use the reactive dye known in color industry.

Both reaction can be performed according to the well-known approach of dyeing textile materials, by reactive dye.

Next, it explains in more detail about this invention.

In this invention, the phthalocyanine containing metals, such as copper besides a non-metal phthalocyanine, iron, nickel, cobalt, and aluminum, is raised as a phthalocyanine.

In this invention, the phthalocyanine compound used preferably In color industry, it is well known as reactive dye in itself. For example A dihalogeno triazine system, a mono-halogeno triazine system, a trihalogeno pyrimidine system, A sulphato ethyl sulfone system, a dihalogeno kino sarin system, a dihalogeno pyridazone system, It is the color which reaction radicals, such as a sulphato ethyl sulfonamide system, monochrome or a dihalogeno pyrimidine system, an acrylamide system, a vinyl sulfone system, a dihalogeno benzothiazole system, and a methylol amino system, have combined with the phthalocyanine nucleus through various divalent radicals. Specifically, the following reaction radicals can be raised.

Dihalo triazine system:

(Dichloro - 1, 3, 5-thoriadinyl)

Mono-halo triazine system:

(Mono-KURORU - 1, 3, 5-thoriadinyl)

$$\bigvee_{N=1}^{C_{\ell}} C_{\ell}$$

Cℓ

R: Various substituent trihalogeno pyrimidine systems :

(2, 4, 5-TORIKURORU pyrimidinyl)

Sulphato ethyl sulfone system: -SO2CH2CH2OSO3H (beta-sulphato ethyl sulfonyl)

- SO2CH2CH2CI (beta-KURORU ethyl sulfonyl)

Dihalo quinoxaline system:

(2, 3-dichloro quinoxaline-6-carbonyl)

Sulphato ethyl sulfonamide system-SO2NHC2H4OSO3H (beta-sulphato ethylamino sulfonyl)

Monochrome or dihalo pyrimidine system:

(2-methyl sulfonyl-4-methyl-5-KURORU pyrimidinyl)

(2, 4-dichloro pyrimidinyl)

Dihalo phthalazine system:

Cℓ

(1, 4-dichloro phthalazine-6-carbonyl)

Dihalopyridazone system :

(KURORU benzothiazolyl)

(4, 5-dichloro-6-pilus DAZONIRU propionyl)

Acrylamide system: -NHCOCH2CH2OSO3H (beta-sulphato propionyl amide)

- NHCOCH2CH2CI (beta-KURORU propionyl amide)

Vinyl sulfone system: -SO2 CH=CH2 (vinyl sulfonyl)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(第2)

(11)特許出願公告番号

特公平6-15036

(24) (44)公告日 平成6年(1994)3月2日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

B 0 1 J 20/22 G 0 1 N 30/48 ZAB Z 7202-4G

D 8310-2 J

発明の数 2(全 5 頁)

(71)出願人 999999999 (21)出願番号 特願昭59-60262 住友化学工業株式会社 (22)出願日 昭和59年(1984) 3月27日 大阪府大阪市中央区北浜 4丁目 5番33号 (72)発明者 早津 彦哉 岡山県岡山市津島本町18の2 (65)公開番号 特開昭60-202736 (72)発明者 中野 正秀 (43)公開日 昭和60年(1985)10月14日 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番98 号 住友化学工業株式会社内 (72)発明者 松尾 義和 大阪府大阪市此花区春日出中3丁目1番98 号 住友化学工業株式会社内 (74)代理人 弁理士 諸石 光▲ひろ▼ (外1名) 審査官 雨宮 弘治

(54)【発明の名称】 フタロシアニンが結合したシリカゲルおよびそれを用いる多環系有機物質の処理法

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】フタロシアニン骨格が有機基を介して結合 したシリカゲル。

【請求項2】フタロシアニン骨格が有機基を介して結合 したシリカゲルを用いて溶液中に混在する多環系有機物 質を吸着、脱着あるいは分離することを特徴とする多環 系有機物質の処理法。

【発明の詳細な説明】

本発明はフタロシアニンが結合したシリカゲルおよびそれを用いる多環系有機物質の処理法である。

更に詳しくは、本発明は、フタロシアニン骨格を化学結合させたシリカゲル、およびそれを吸着剤として使用することにより溶液中に混在する多環系有機物質、特に変異原性物質を選択的に吸着および脱着する方法に関するものである。

2

近年、環境、食品等に微量に混在する変異原性物質はガンによる死亡率の増加とともに注目されている。このためこれら物質の除去技術ならびにその分析技術の開発はきわめて重要な課題となっている。

このような変異原性物質の選択的な吸着除去ならびに脱着濃縮に有用な処理法として、特開昭58-47001 号公報、特開昭58-170506号公報に記載の方法が知られている。これらはいずれも有機材料にフタロシアニン骨格を化学結合させたものを吸着剤として用いるものである。

本発明者らは、シリカゲルにフタロシアニン骨格を化学 結合させて得られたシリカゲルが多環系有機物質、特に 変異原性物質の選択的吸着剤として有用であること、特 に高速液体クロマトグラフィーの充てん剤としてきわめ て有用であることを見い出した。

すなわち、本発明は、フタロシアニン骨格が有機基を介 して結合したシリカゲルおよびそれを用いて溶液中に混 在する多環系有機物質を吸着、脱着あるいは分離するこ とを特徴とする多環系有機物質の処理法である。

本発明において、フタロシアニン骨格が有機基を介して 結合したシリカゲルは、シリカゲルの表面にある水酸基 を反応基として、フタロシアニン骨格を有する有機基と 結合したものである。フタロシアニン結合シリカゲルを 製造するには、シリカゲルの水酸基、またはこれを他の 反応基を有する有機基に変えた後、フタロシアニン骨格 10 を有し、かつ前記水酸基または反応基と反応するような 反応基を有する化合物と反応させることにより行うこと ができる。

具体的な製造方法としては、たとえば以下のような方法 があげられる。

すなわち、シリカゲルの水酸基とアミノアルキルトリア ルコキシシランと反応させて得られたアミノ化合物を、 反応性ハロゲンまたは二重結合を有するフタロシアニン 化合物と反応させる方法、あるいは、シリカゲルの水酸 基とアミノアルキルトリアルコキシシランと反応させて 20 得られたアミノ化合物を更にジカルボン酸誘導体と反応 させてモノカルボン酸化合物とし、これを酸ハロゲン化 物に加えて、フタロシアニン化合物の官能基と反応させ る方法などがある。

本発明においては、原料の入手が容易である前者の方 法、すなわち、アミノアルキル基を有するシリカゲルと 反応性基を有するフタロシアニン化合物を反応させる方 法が有利である。

アミノアルキル基を有するシリカゲルはすでに知られて いる。その製法は、「実験と応用アフィニティクロマト 30 グラフィー」千畑一郎他著(講談社1976年9月1日 発行)、第80~81頁に記載されている。

一方、反応性基を有するフタロシアニン化合物は、染料 工業において知られている反応染料を使用するのが有利 である。

両者の反応は、反応染料で繊維材料を染色する公知方法 に準じて行なうことができる。

次に本発明について更に詳しく説明する。

本発明において、フタロシアニンとしては、無金属フタ ロシアニンの他、銅、鉄、ニッケル、コバルト、アルミ 40 モノまたはジハロピリミジン系: ニウムなどの金属を含有するフタロシアニンがあげられ

本発明において、好ましく用いられるフタロシアニン化 合物は、それ自体染料工業において反応染料として良く 知られており、たとえば、ジハロゲノトリアジン系、モ ノハロゲノトリアジン系、トリハロゲノピリミジン系、 スルファトエチルスルホン系、ジハロゲノキノサリン 系、ジハロゲノピリダゾン系、スルファトエチルスルホ ンアミド系、モノまたはジハロゲノピリミジン系、アク リルアミド系、ビニルスルホン系、ジハロゲノベンゾチ 50 アゾール系、メチロールアミノ系などの反応基が種々の 2価の基を介してフタロシアニン核と結合している染料 である。

具体的には次のような反応基をあげることができる。 ジハロトリアジン系:

(ジクロル-1, 3, 5-トリアジニル)

モノハロトリアジン系:

 $(\pm 1/9 \, \text{nn} - 1, 3, 5 - 1 \, \text{J} \, \text{Times})$

R:種々の置換基

トリハロゲノピリミジン系:

(2, 4, 5ートリクロルピリミジニル)

スルファトエチルスルホン系:

 $-SO_2$ CH₂ CH₂ OSO₃ H ($\beta - \lambda \lambda 77 + x + \lambda \lambda \lambda x = \lambda$)

-SO₂ CH₂ CH₂ C1 $(\beta - \beta D N I F N A N A = N)$

ジハロキノキサリン系:

 $(2, 3 - \sqrt[3]{2}) + \sqrt[3]{2} + \sqrt[3]{$ スルファトエチルスルホンアミド系 $-SO_2$ NHC₂ H₄ OSO₃ H ($\beta - \lambda \nu 77 + x + \nu 7 \le \lambda \lambda \nu + x = \lambda \nu$)

(2 - 1) + (2 -

(2, 4ージクロルピリミジニル) ジハロフタラジン系:

(1, 4ージクロルフタラジンー6ーカルボニル) ジハロピリダゾン系:

(4, 5ージクロルー6ーピリダゾニルプロピオニル)

アクリルアミド系:

- NHCOCH2 CH2 OSO3 H (βースルファトプロピオニルアミド)

-NHCOCH2 CH2 C1

ビニルスルホン系:

 $-SO_2 CH = CH_2$ (ビニルスルホニル)

メチロールアミド系:

-NHCH₂ OH

ハロベンゾチアゾール系:

(クロルベングチアグリル)

このような反応基を有する反応染料を記載した文献とし ては、たとえば、特公昭34-5436号、特公昭35-12 780号、特公昭38-5033号、特公昭39-17 676号、特公昭40-7782号、特公昭47-10 27号公報などをあげることができる。

本発明において、多環系有機物質とは、2個以上の環を 有する芳香族化合物または複素環化合物であり、具体的 40 に下記の化合物が例としてあげられる。

Trp-P-1 (3- $P \in J-1$, 4- $\mathcal{I} \in J$ ピリド [4, 3-b] インドール)、Trp-P-2 (3 -アミノ-1-メチル-5H-ピリド [4, 3-b] イ ンドール)、Glu-P-1 (2-アミノー6-メチルー ジピリド [1, 2-a:3', 2'-d] イミダゾー ル)、Glu-P-2 (2-アミノージピリド (1, 2a:3',2'-d] $\forall x\in A$ ルボリン (2-アミノー9H-ピリド [2, 3-b] イ

ノー3-メチルー9H-ピリド〔2, 3-b〕インドー (2-r) - (2-r) - (2-r) - (4, 5)-f] キノリン、2-AAF (2-アセチルアミノフル オレン)、エチジウムブロマイド、MeIQX (2-アミノ リン)、9-アミノアクリジン、キナクリン、8-メト キシソラレン、クロルプロマジン、Norharman (β - カ ルボリン)

多環系有機物質を、フタロシアニンが結合したシリカゲ 10 ル (以後ブルーシリカゲルという) に吸着させるには、 たとえば多環系有機物質を含有する溶液、特に水溶液に ブルーシリカゲルを加えた後、通常0-100℃、好ま しくは15-30℃で撹拌、振とうなどを行うことによ り行われる。またブルーシリカゲルをカラムに充てんし ておき、各環系有機物質を含む溶液を通すことにより行 うこともできる。

ブルーシリカゲルを吸着した多環系有機物質を脱着させ るには、溶剤、たとえばメタノール、メタノール塩酸溶 液、メタノールアンモニア水溶液などの中性、弱アルカ 20 リ性または弱酸性のものを用い、溶剤の沸点以下の温度 で撹拌、振とうすることにより行うことができる。

また、ブルーシリカゲルをカラムに充てんして多環系有 機物質を含む溶液を通した場合は、前記の溶剤を通すこ とにより溶出させることもできる。

このようにして回収した多環系有機物質を含む溶液はさ らに濃縮することにより一段と高濃度のものとすること ができる。また溶剤を留去することにより単離すること もできる。

また、ブルーシリカゲルを高速液体クロマトグラフィー 30 のカラムに充てんし、適当な溶剤で展開することにより 溶液中に混在する各種の多環系有機物質を分離量分析す ることができる。

本発明方法によれば、多環系有機物質をブルーシリカゲ ルに選択的に吸着させることができる。特に、多環系有 機物質の中でも、3環以上のものに効果的である。この ような本発明方法は、環境、食品、嗜好品、生体サンプ ル等の中に微量に存在する多環系有機物質、たとえば変 異原性物質の選択的な吸着、脱着濃縮、分離に特に有用 であり、変異原性物質の定性、定量あるいはその除去に 広く利用することができる。たとえば河川水中の変異原 性分質の定量分析、ビーフエクストラクトからの変異原 性物質の除去、尿中の変異原性物質の定量、たばこの煙 中の変異原性物質の除去に利用できる。

次に本発明を実施例によつて更に詳しく説明するが、本 発明はその要旨を越えない限りこれらに限定されるもの ではない。

実施例

(1)ブルーシリカゲルの合成

300mlのビーカーに水120mlを取り、この中にLich ンドール)、アミノメチルーαーカルボリン(2-アミ 50 rosorb NH2(メルク社製品)30gを投入してゆるやか

8

にたえず撹拌をつづけながら75℃に加熱する。 この中にスミフィツクス ターコイス ブルー G15 0% (住友化学工業社製反応染料:カラーインデックス (C. I.) リアクティブ ブルー21]を3gと無水 硫酸ナトリウム8gを加えて20分間撹拌をしながら、*

* 炭酸ナトリウム 2. 4 g を加え 4 5 分間保温して反応を 終結させる。

ヌッチェで**沪**過し、**沪**液に青色が認められなくなるまで 水洗する。得られた青色のLichrosorb NHz を乾燥し、原 子吸光法で銅を定量すると0.14%の値が得られた。

($1 \le n \le 2$, $1 \le m \le 3$, $2 \le m + n \le 4$)

(2)ブルーシリカゲルを用いた多環系有機物質の分離分析

高速液体クロマトグラフィー用カラム(直径 0.4cm、長さ 25cm) 二本に、一本にはLichrosorb NH_2 を充てんし(カラム I)、他の一本には、(1)で得られた青色のLichrosorb NH_2 を充てんした(カラム II)。

これらのカラムで11種の多環系有機物質のリテンションタイムを求めたところ、次の結果が得られた。

単なるLichrosorb NH を用いたカラム(I)の場合は、これら化合物の吸着はほとんど起らず、従って相互分離はみられないのに対し、ブルーシリカゲル(カラム(II))では、化合物の多環度が増すにつれて吸着が大きくなり、そのため化合物相互の分離が起っている。

リテンションタイム(分)	
カラム(I)	カラム(Ⅱ)
3.0	3, 5
3,8	5.6
2,7	7.6
2.7	9, 8
2.7	11,4
1,5	11.7
2.8	11.9
3.0	12, 1
	カラム(I) 3.0 3.8 2.7 2.7 2.7 1.5 2.8

多環系有機物質	リテンシヨンタイム(分)	
	カラム([)	カラム(Ⅱ)
2-アミノフルオレン	3.0	12, 2
アミノメチルαーカルポ リン	3,0	14, 4
2ーアセチルアミノフル オレン	3.0	15, 0

なお、展開液の流速はいずれの場合も、1ml/分である。また展開液はカラムIの場合50%メタノール水であり、カラムIIの場合は、始めの5分間は50%メタノール水であり、以後10分までは100%メタノール、10分以後は100%シアノメタンである。検出には紫外吸収を用いた。

上記で使用した反応染料にかえて、下記の反応染料を使 40 用して得られたシリカゲルを用いても同様の効果得られ る。

スミフィツクス ターコイス ブルー H-GF (住友化学社製反応染料: C. I. リアクティブブルー 15)

$$CuPc: フタロシアニン核$$
 $1 \le \ell + m \le 3$, $3 \le \ell + m + n \le 4$, $1 \le n \le 2$
 $1 \le \ell \le 3$

スミフィツクス ターコイス ブルー GS

(住友化学社製反応染料: C. I. リアクテイブ ブル - 118)

スミフィツクス ターコイス ブルー BF

(住友化学社製反応染料: C. I. リアクティブ ブル 20 スH-A: ICI社反応染料) -148) C. I. リアクティブブルー2

- C. I. リアクティブブルー 75 (チバクロンプロントターコイスG:チバ・ガイギー社反応染料)
- C. I. リアクティブブルー116 (レバフィックスターコイスブルーE-BA:バイエル社反応染料)
- C. I. リアクティブブルー105 (レバフィックスターコイスブルーPーBRA: バイエル社反応染料)
- C. I. リアクティブブルー18 (チバクロンターコイ

スブルーTG-E:チバガイギー社反応染料)

C. I. リアクティブブルー41 (チバクロンターコイスブルー2G-E:チバガイギー社反応染料)

C. I. リアクティブブルー71 (プロシオンターコイスH-A・ICI社反応数料)

C. I. リアクティブブルー25 (プロシオンブリリアントブルーH-5G: ICI社反応染料)

C. I. リアクティブブルー80 (レバフイックスター コイルブルーE-4G:バイエル社反応染料)

C. I. リアクティブブルー3 (プロシオンブリリアントブルーH-7G: ICI社反応染料)

C. I. リアクティブブルー 7 2 (チバクロンターコイスブルー G R - D: チバガイキー社反応染料)